FN- DIALOG(R)File 347:JAPIO

CZ- (c) 2001 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

TI- MANUFACTURING III-V COMPD. SEMICONDUCTOR AND LIGHT-EMITTING ELEMENT

PN-10-163523 -JP 10163523 A-

PD- June 19, 1998 (19980619)

AU- IECHIKA YASUSHI; TAKADA TOMOYUKI; INUI KATSUMI

PA- SUMITOMO CHEM CO LTD [000209] (A Japanese Company or Corporation), JP

(Japan) AN- 08-322911 -JP 96322911-

AN- 08-322911 -JP 96322911-

AD- December 03, 1996 (19961203)

IC- -6- H01L-033/00; H01L-021/205; H01L-021/28

CL- 42.2 (ELECTRONICS - Solid State Components)

KW-R002 (LASERS); R095 (ELECTRONIC MATERIALS -- Semiconductor Mixed Crystals); R116 (ELECTRONIC MATERIALS -- Light Emitting Diodes, LED)

AB- PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method of manufacturing a III-V compound semiconductor, having high productivity, Improved yield and stable characteristic, and a light- emitting element using the same.

SOLUTION: The method of manufacturing a III-V compound semiconductor, whereby a first Ga(sub a)AJ(sub b)N (0<=a<=1, 0<=b<=1, a+b=1) III-V compound semiconductor layer 3 over 1000 deg. C and then a second In(sub x)Ga(sub y)AJ(sub x)N (0<x<=1, 0<=y<1, 0<=z<1, x+y+z=1) III-V compound semiconductor layer 5 below 1000 deg. C are grown comprises, prior to growing the second layer 5, which makes a third Ga(sub v)AJ(sub w)N (0<=v<=1, 0<=w<=1, v+w=1) III-V compound semiconductor layer 4 below 1000 deg. C grown.



(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-163523

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	F I			
H01L	33/00		H01L	33/00	A	
	21/205			21/205		
	21/28	301		21/28	301H	

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 8 頁)

(21)出願番号	特顯平8-322911	(71)出願人	000002093			
			住友化学工業株式会社			
(22)出顧日	平成8年(1996)12月3日	大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号				
		(72)発明者	家近 泰			
			茨城県つくば市北原 6 住友化学工業株式			
			会社内			
		(72)発明者	高田 朋幸			
			茨城県つくば市北原 6 住友化学工業株式			
			会社内			
		(72)発明者	乾 勝美			
			茨城県つくば市北原6 住友化学工業株式			
			会社内			
		(74)代理人	弁理士 久保山 隆 (外1名)			

(54) 【発明の名称】 3-5族化合物半導体の製造方法および発光素子

(57)【要約】

【課題】生産性が高く、歩留まりが向上した、特性の安定な3-5族化合物半導体の製造方法およびこれを用いた発光素子を提供する。

【解決手段】 (1) 一般式Ga.A1.N (式中、 $0 \le a \le 1$, $0 \le b \le 1$, a + b = 1) で表される3 - 5族 (た合物半導体からなる第1の層を1000℃を超える温度で成長させた後、一般式In.Ga.A1.N (式中、 $0 < x \le 1$, $0 \le y < 1$, $0 \le z < 1$, x + y + z = 1) で表される3 - 5族化合物半導体からなる第2の層を100℃以下で成長させる3 - 5族化合物半導体の成長方法において、第2の層を成長させる前に一般なIn.Ca.A1.N In.Ca.A1.N In.Ca.A1.N

(2)前記(1)記載の3-5族化合物半導体の製造方法により得られた発光素子。

【特許請求の範囲】

【請求項1】一般式Ga. A1。N (式中、0≤a≤ 1、0≤b≤1、a+b=1)で表される3-5族化合 物半導体からなる第1の層を1000℃を超える温度で 成長させた後、一般式 Inx Ga, Al N(式中、0 $< x \le 1$, $0 \le y < 1$, $0 \le z < 1$, x + y + z = 1) で表される3-5族化合物半導体層からなる第2の層を 1000℃以下で成長させる3-5族化合物半導体の成 長方法において、第2の層を成長させる前に一般式Ga , A1, N (式中、0≤v≤1、0≤w≤1、v+w= 10 で表される3-5族化合物半導体からなる第3の層 を1000°C以下の温度で成長させることを特徴とする 3-5族化合物半導体の製造方法。

【請求項2】第1の層が一般式Ga, Al。N(式中、 $0 \le a \le 0$. 8、 $0 \le b \le 0$. 2、a + b = 1) で表さ れる3-5族化合物半導体からなることを特徴とする請 求項1記載の3-5族化合物半導体の製造方法。

【請求項3】第3の層の膜厚が5Å以上1μm以下であ ることを特徴とする請求項1または2記載の3-5族化 合物半導体の製造方法。

【請求項4】第2の層の膜厚が5Å以上90 Å以下であ ることを特徴とする請求項1、2または3記載の3-5 族化合物半導体の製造方法。

【請求項5】第2の層に含まれるSi、Ge、Zn、C dおよびMgの各元素の濃度がいずれも1×101°cm ¬¬以下であることを特徴とする請求項1、2、3または 4 記載の3-5族化合物半導体の製造方法。

【請求項6】請求項1~5のいずれかに記載の3-5族 化合物半導体の製造方法により得られた3-5族化合物 半導体を用いたことを特徴とする発光素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、3-5族化合物半 導体の製造方法および該製造方法により得られた化合物 半導体を用いた発光素子に関する。

[0002]

【従来の技術】紫外、青色もしくは緑色の発光ダイオー ドまたは紫外、青色もしくは緑色のレーザダイオード等 の発光素子の材料として、一般式Inx Ga, Al, N ($\hbar \xi l$, x + y + z = 1, $0 \le x \le 1$, $0 \le y \le 1$, 40 0 ≤ z ≤ 1)で表される3-5族化合物半導体が知られ ている。以下、この一般式中のx、yおよびzをそれぞ れInN混晶比、GaN混晶比、およびA1N混晶比と 記すことがある。該3-5族化合物半導体においては、 特にInNを混晶比で10%以上含むものは、InN混 晶比に応じて可視領域での発光波長を調整できるため、 表示用途に特に重要である。

【0003】該3-5族化合物半導体は、サファイア、 GaAs、ZnO等の種々の基板の上に成膜することが 導体と大きく異なるため、充分高品質の結晶が得られて いなかった。このため、該化合物半導体と格子定数、化 学的性質がよく似ているGaNの結晶をまず成長し、こ の上に該化合物半導体を成長することで優れた結晶を得 ることが試みられている(特公昭55-3834号公 報)。

2

【0004】ところで、該3-5族化合物半導体のうち Inを含むものとInを含まないものものでは、成長条 件、熱的安定性に大きな差がある。具体的には、該3-5族化合物半導体のうち Inを含まないものは、熱的安 定性が比較的高く、1000℃を超える温度で良好な結 晶性のものが得られることが知られている。一方、In を含む該3-5族化合物半導体は、熱的安定性が低く、 800°C程度の比較的低い温度で成長することで、良好 な結晶性のものが得られる。

【0005】上記のような事情により、従来の方法によ ると、Inを含まない層を成長した後、一旦成長を中断 し、その間基板の温度をInを含む層の成長温度に調整 し、温度の調整が完了した後、再びInを含む層の成長 を開始することになる。ところが、成長の中断時間が長 い場合には発光素子の輝度が低くなるなどの特性の低下 する場合もある。さらに、この成長の中断時間が一定で ないと、つぎに成長するInを含む層の結晶性が変化す るなどのため、結果的には発光素子の特性が安定しなく なる。このような特性の低下を防ぎ、さらに再現性よく 安定した特性を実現するためには、上記の成長中断時間 はなるべく短いことが好ましく、生産性の高い製造方法 が望まれていた。。

【0006】ところで、基板の温度は基板および基板を 蔵置するサセプタと呼ばれる部分の熱放出、成長装置の 壁の反射率や透過率などにより大きく依存する。つま り、同じ熱量をサセプタに加えても、サセプタや成長装 置の壁の汚れ具合などにより基板の温度が変化する。こ のように成長装置の状態が変化しても基板の温度を一定 に保つ制御は、一般にPID制御と呼ばれる方法で比較 的簡便に精度よく行なうことができる。ところが、一定 の温度から別の温度への温度を変化させる制御に関して は、PID制御を用いても変化に要する時間は、基板周 辺の成長装置の温度、成長装置の汚れ具合などに依存 し、充分短い時間内に目的の温度に安定させることは難 しい。このように従来の方法では、成長の中断時間を充 分短くすることが難しいため、最終的な発光素子におい て駆動電圧、輝度、寿命、発光波長等の特性で目的の特 性が得られない、またはこれらの特性のエビ基板での面 内分布が大きくなるなどの場合が生じやすく、歩留まり の低下が避けられなかった。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、生産 性が高く、歩留まりが向上した、特性の安定な3-5族 試みられているが、格子定数や化学的性質が該化合物半 50 化合物半導体の製造方法およびこれを用いた発光素子を 提供することにある。

【課題を解決するための手段】

【0008】本発明者らは、このような状況をみて鋭意 検討の結果、1000℃を超える温度でInを含まない 層を成長した後、1000°C以下でInを含む層を成長 する方法において、該Inを含む層を成長する前に、特 定の条件で中間層を成長することで上記のような問題を 解決できることを見出し本発明に至った。すなわち、本 発明は、〔1〕一般式Ga.Al。N(式中、0≦a≦ 1、 $0 \le b \le 1$ 、a + b = 1) で表される3-5族化合 10 物半導体からなる第1の層を1000℃を超える温度で 成長させた後、一般式In、Ga、Al、N(式中、O $< x \le 1, 0 \le y < 1, 0 \le z < 1, x + y + z = 1$ で表される3-5族化合物半導体層からなる第2の層を 1000℃以下で成長させる3-5族化合物半導体の成 長方法において、第2の層を成長させる前に一般式Ga 、A1、N(式中、0≤v≤1、0≤w≤1、v+w= で表される3-5族化合物半導体からなる第3の層 を1000°C以下の温度で成長させる3-5族化合物半 導体の製造方法に係るものである。また、本発明は、

〔2〕前記の〔1〕記載の3-5族化合物半導体の製造 方法により得られた3-5族化合物半導体を用いたこと を特徴とする発光素子に係るものである。次に、本発明 を詳細に説明する。

[0009]

【発明の実施の形態】本発明の3-5 族化合物半導体の 製造方法は、一般式Ga、Al、N (式中、0≦a≦ 1、0≦b≦1、a+b=1)で表される3-5族化合 物半導体からなる第1の層を1000℃を超える温度で 成長させた後、一般式In、Ga、Alz N (式中、0 30 <×≦1、0≦y<1、0≦y<1、0≤y<1、x+y+z=1) で表される3-5族化合物半線体層からな6第20層を 1000℃以下で成長させる前に、一般式Ga、Al、 N (式中、0≦v≦1、0≦w≦1、v+w=1)で表 される3-5族化合物半導体からなる第3の層を100 0℃以下の温度で成長させることを特徴とする。

【0010】本発明により得られた3-5族化合物半導体を用いた発光楽子の構造の1例を図1に示す。図1に示す。図1に示す。図1にいます。図1の間であるれ型GaN層3、第3の層4、第2の層からなる発光 40層5、保護層6、p型層7とをこの順に積層したものである。第1の層であるれ型GaN層3に用電極、p型層7にp電極を設け、順方向に電圧を加えることで電流が注入され、発光層5からの発光が得られる。

【0011】以下、図1により本発明をさらに詳しく説明する。第1の層は、一般式Ca、Al。N(式中、0 ≤a≤1、0≤b≤1、a+b=1)で表される3−5 族化合物半導体からなる。該第1の層は1000℃を超える温度で成長される。該第1の層の具体的な例として る闇である。また、該第1の層は、Inを含む3-5族 化合物半導体圏、またはInを含まない3-5族化合物 半導体圏の上に、1000℃を超える温度で成長しても よい。

【0012】第1の層のA1N混晶比が高い場合には、 発光素子に用いた場合、駆動電圧が高くなる傾向がある ため、A1N混晶比は0.5以下にすることが好まし く、さらに好ましくは0.3以下、特に好ましくは0. 2以下である。第1の層に不純物をドーピングしない場 合、A1N混晶比または膜厚によっては第1の層の抵抗 が大きくなる場合がある。このような場合には、発光素 子とした場合に駆動電圧が高くなるので、第1の層は結 晶性を低下させない範囲でドーピングすることが好まし い。結晶性を低下させない観点からは、第1の層は、n 型にドーピングすることが好ましい。好ましいn型キャ リア濃度としては、1×10¹⁶cm⁻³以上1×10²²c m-3以下が挙げられる。さらに好ましいキャリア濃度の 節囲は、1×10¹⁷cm⁻³以上1×10²¹cm⁻³以下で ある。キャリア濃度が1×101°cm-3より小さい場 20 合、充分な伝導度を得ることができない場合があり、ま たキャリア濃度が1×10²²cm⁻³より大きい場合、第 1の層の結晶性が低下する場合がある。

【0013】本発明における第3の層は、一般式Gav A 1 _w N (式中、0 ≦ v ≦ 1 、0 ≦ w ≦ 1 、v + w = で表される3-5族化合物半導体からなる。第3の 層は、第1の層に接しており、1000°C以下の温度で 成長させることを特徴とする。第3の層は、1000℃ 以下で成長される混晶比の異なる複数の層の積層構造で あってもよい。第3の層の成長温度が600℃より低い 場合、第3の層の結晶性が低下する場合があるので好ま しくない。第3の層の好ましい成長温度の範囲は600 ℃以上、980℃以下であり、さらに好ましくは650 *C以上950*C以下である。第3の層の成長温度が上記 の範囲内であれば、本発明の効果は良好に現われるが、 さらに以下の点に注目して成長温度を目的に応じて適性 化することもできる。すなわち、第3の層の結晶性をな るべく良好にしたい場合、またはなるべく大きな成長速 度で第3の層を成長したい場合には、成長温度は高い方 が好ましい。この場合には、成長温度は、上記の成長温 度の範囲内で高くすればよい。一方、第3の層と第2の 層の間の成長中断の時間を短くしようとする場合には、 第3の層の成長温度は、第2の層の成長温度と同じにす ればよい。そのほか、製造装置の特性、全体の成長時間 等の点を勘案して第3の層の成長温度を適切に設定する ことができる。

【0014】第3の層のAlN混晶比が高い場合には、 発光繁子に用いた場合、駆動電圧が高くなる傾向がある ため、AlN混晶比は、0.5以下にすることが好まし く、さらに好ましくは0.3以下、特に好ましくは0. (4)

合、A1N混晶比または膜厚によっては第3の層の抵抗が大きくなる場合がある。このような場合には、発光架子とした場合に駆動電圧が高くなるので、第3の層は、結晶性を低下させない範囲でドーピングすることが好ましい。 好ましい 取型キャリア適度としては、1×10¹⁶ cm⁻²以上1×10²¹ cm⁻²以下が挙げられる。さらに好ましい、キャリア適度の範囲は、1×10¹⁷ cm⁻²以下である。キャリア適度が1×10¹⁸ cm⁻²以下である。キャリア適度が1×10¹⁸ cm⁻²以下である。キャリア適度が1×10¹⁸ cm⁻²以下である。キャリア適度が1×10¹⁸ cm⁻²以下である。キャリア適度が1×10¹⁸ cm⁻²以下が50¹⁸ cm⁻²以下で50¹⁸ cm⁻²以下で50¹⁸ cm⁻²以下60¹⁸ cm⁻² cm⁻²

合、充分な伝導度を得ることができない場合があり、またキャリア濃度が1×10²²cm⁻³より大きい場合、第

1の層の結晶性が低下する場合がある。

【0016】次に、第2の層について説明する。第2の 層は、発光素子の活性層として有用であるため、以下第 2の層を発光層と記すことがある。該3-5族化合物半 導体の格子定数は、混晶比により大きく変化する。第3 の層と第2の層との間の格子定数に大きな差がある場 合、格子不整合による歪みの大きさに応じて第2の層の 厚さを小さくすることで、第2の層での欠陥の発生を抑 制できる場合があるため好ましい。好ましい第2の層の 堕さの範囲は、歪みの大きさに依存する。第2の層とし て、InN混晶比が10%以上の層を積層する場合、好 ましい厚さは、300Å以下であり、さらに好ましくは 90 A以下である。300 Aより大きい場合、第2の層 に欠陥が発生し好ましくない。また、第2の層を発光素 子の活性層として用いる場合、第2の層の厚さを小さく することで、電荷を高密度に発光層に閉じ込めることが 40 できるため、発光効率を向上させることができる。この ため、格子定数の差が上記の例よりも小さい場合でも、 第2の層の厚さは上記の例と同様にすることが好まし い。なお、第2の層を発光素子の活性層として用いる場 合、第2の層の膜厚は、5 Å以上であることが好まし く、さらに好ましくは15Å以上である。第2の層の厚 さが5Åより小さい場合、発光効率が充分でなくなる。 【0017】第2の層がAlを含む場合、O等の不純物 を取り込みやすく、発光効率が下がることがある。この ような場合には、第2の層としては、A1を含まない- 50

般式 I n_x G a_y N(ただし、x+y=1、0 $< x \le 1$ 、0 $\le y < 1$)で表されるものを利用することができ

【0018】本発明によらない場合、第2の層は、第1の層の上に直接成長することになる。その場合、第2の層が薄くなるにつれて第1の層と第2の層の界面の影響が相対的に大きく現われるため、成長温度を変える際の成長中断の影響もより強く現われる。当い換えれば、第2の層が薄いほど、最終的な素子の特性の低下、歩留まりの低下が顕著になる。この点で、本発明は、前記のような非常に膜厚の小さな第2の層を用いる場合に効果が大きい。

【0019】発光層は、1層であってもよいが、複数であってもよい。このような構造の例としては、 n層の発光層と、 (n+1) 層の発光層よりもパンドギャップの大きな層とが、交互に積磨してなる (2n+1) 層の積 層構造が挙げられる。ここで nは正の整数であり、1以上50以下であることが好ましく、さらに好ましくは1以上30以下である。か50以上の場合には、発光列率が下がり、成長に時間がかかる場合があるのであまり好ましくない。このような複数の発光層を有する構造は、強い光出力が必要な半導体レーザーを作製する場合に特に有用である。

に特に有用である。
【0020】発光層に不純物をドープすることで、発光層のバンドギャップとは異なる被長で発光させることができる。これは、不純物からの発光であるため、不純物発光の場合、発光波長は、発光層の3版元素の組成と不純物元素により決まる。この場合、発光層のInN混晶比は、5%以上が好ましい。InN混晶比が5%より小さい場合、発光する光は、ほとんど案外線であり、充分な明るさを感じることが長くなり、InN混晶比を増やすにつれて発光波長が長くなり、発光波長を禁から青、線へと調像できる。

[0021] 不純物発光に適した不純物としては、2 族 元素が好ましい。2 族元素のなかでは、M g、2 n、C dをドープした場合、発光効率が高いので好適である。特に2 nが好ましい。これらの元素の遺度は、いずれも $10^{19}\sim10^{22}\,\mathrm{cm}^{-2}$ が好ましい。発光層にはこれらの2 族元素とともに S i または G e を同時に ドープしても よい。S i、G e の好ましい。遺廃範囲は、 $10^{19}\sim10^{22}\,\mathrm{cm}^{-2}$ である。

【0022】不純物発光の場合、一般に発光スペクトルがプロードになり、また注入電荷量が増すにつれて発光スペクトルがシフト場合がある。このため、高い色純定が要求される場合や狭い波長範囲に発光パワーを集中がせることが必要な場合、パンド端発光を利用する方が有利である。パンド端発光による発光を升度するためには、発光層に含まれる不純物の量を低く抑えなければならない。具体的には、Si、Ge、Mg、Cdおよび2nの各元素について、遺度が1010cm-3以下が好ま

しく、さらに好ましくは10 1 cm 3以下である。 [0023] 該3-5族化合物+導体においては、発光 層の1 n Nの温品比が高い場合、 熱的な安定性が充分でなく、結晶成長中または半導体プロセスで劣化を起こす場合がある。このような劣化を防止する目的のため発光 層の上に、In N混品比の低い電荷注入層 6を積 し、この層に保護層としての機能を持たせることができる。 該保護層に充分な保護機能をもたせるためには、該保護層のIn Nの混品比は、10%以下が好ましく、Al Nの混品比は、5%以上が好ましい。さらに好ましくはI 10 n N混品比が5%以下、Al N混品比が5%以下、Al N混品比が5%以下、Al N混品比が5%以下、Al N混品比が5%以下、Al N混品比が10%以上であ

【0024】また、該保護層に充分な保護機能を持たせるためには、該保護層の戻さは、10名以上14m以下が好ましく、さらに好ましくは、50名以上5000名以下である。該保護層の厚さが10名より小さいと、充分な効果が得られない場合があり、また14mより大きいと、発光効率が減少する場合があるので好ましくない。発光層を成長した後、該保護層を形成せずに1000でを超える高温に長時間保持した場合、発光層の熱的20%化が進行する場合がある。この点で、該保護層の成長温度は、1000で以下であることが好ましい。

3.

【0025】なお、該保護層は、発光素子の電流注入効 率の点からはp型の伝導性を有することが好ましい。該 保護層にp型の伝導性を持たせるためにはアクセプタ型 不純物を高濃度にドープする必要がある。アクセプタ型 不純物としては、具体的には2族元素が挙げられる。こ れらのうちでは、Mg、Znが好ましく、Mgがより好 ましい。ただし、保護層に高濃度の不純物をドープした 場合、保護層の結晶性が低下し、発光素子の特性をかえ 30 って低下させる場合がある。このような場合には、不純 物濃度を低くする必要がある。結晶性を低下させない不 純物濃度の範囲としては、好ましくは1×101°cm-3 以下、さらに好ましくは1×10¹⁸cm⁻³以下である。 【0026】図1に示した例では、電荷は、第3の層お よび保護層を通して発光層である第2の層へ注入される ため、以下、第3の層と保護層を電荷注入層と記すこと がある。該電荷注入層と発光層とのバンドギャップの差 は、0.1eV以上であることが好ましく、さらに好ま しくは0.3eV以上である。電荷注入層と発光層のバ 40 ンドギャップの差が0.1eVより小さい場合、発光層 へのキャリアの閉じ込めが充分でなく、発光効率が低下 する場合がある。ただし、保護層のパンドギャップが5 e V を超えると電荷注入に必要な電圧が高くなるため、 保護層のパンドギャップは、5eV以下が好ましい。 【0027】以上、図1の例に基づき、第2の層を発光 層とする場合について説明を行なったが、それ以外の例 を図2、図3に示す。図2の例は、基板1、パッファ層

2、第1の層であるn型GaN3、第3の層4、第2の

光闇であるノンドープのInGaN層5、保護層6、p型層7を積層したものである。図2の例は、発光層5の 或長前に、D型InGaN層8とn型GaA1N層9を 成長したものである。図2の構造により、発光層5であるInGaN層の結晶性がさらに増す場合がある。図3の例は、図2の例のGaA1N層9を省略したものであ

[0028] 次に、本発明に用いられる基板および化合物半導体の成長方法について説明する。該3-5族化合物半導体の結晶成長用基板としては、サファイア、2nの、GaAs、Si、SiC、NGO (NdGa

 O_3)、スピネル (MgA1) O_4) 等が用いられる。 特にサファイアは透明であり、また大面積の高品質の結 晶が得られるため重要である。これらの基板を用いた成 長では、基板上に2nO、SiC、GaN、AlN、GaAlNの薄膜、およびその頓쮐膜をバッファ層として 成長する、いわゆる2段階成長法により、高い結晶性の GaN、AlN、GaAlN、InGaAlN等の半導 体が成長できるため好ましい。

(0029) 該3-5族化合物半導体の製造方法としては、分子線エピタキシー(以下、MBEと記すことがある。)法、有機金属気相成長(以下、MOVPEと記すことがある。)法、ハイドライド気相成長(以下、HVPEと記すことがある。)法などが挙げられる。なお、MBE法を用いる場合、窒素原料としては、窒素ガス、アンモニア、およびその他の窒素化合物を気体状態で供給する方法である気体ソース分子線エピクキシー(以下、GSMBEと記すことがある。)法が一般的に用いられている。この場合、窒素原料が化学的に不活性で、窒素原子が結晶中に取り込まれにくいことがある。その場合には、マイクロ波などにより窒素原料を動起して、活性状態にして供給することで、窒素の取り込み効率を上げることができる。

インジウム [(C, H_s) 。 In] 等の一般式R, R₂ R。In (ここで、R1、R2、R3は前記の定義と同 じである。) で表されるトリアルキルインジウム等が挙 げられる。これらは単独または混合して用いられる。 【0031】次に、5族原料としては、アンモニア、ヒ ドラジン、メチルヒドラジン、1、1-ジメチルヒドラ

ジン、1、2-ジメチルヒドラジン、t-ブチルアミ ン、エチレンジアミンなどが挙げられる。これらは単独 または混合して用いられる。これらの原料のうち、アン モニアとヒドラジンは、分子中に炭素原子を含まないた 10 め、半導体中への炭素の汚染が少なく好適である。

【0032】該3-5族化合物半導体のp型ドーパント として、2族元素が重要である。具体的には、Mg, Z n, Cd, Hg, Beが挙げられるが、このなかでは低 抵抗のp型のものがつくりやすいMgが好ましい。Mg ドーパントの原料としては、ピスシクロペンタジエニル マグネシウム、ピスメチルシクロペンタジエニルマグネ シウム、ピスエチルシクロペンタジエニルマグネシウ ム、ピスーnープロピルシクロペンタジエニルマグネシ ウム、ピスー主ープロピルシクロペンタジエニルマグネ 20 シウム等の一般式 (RC。H,)。Mg (ただし、R は、水素または炭素数1以上4以下の低級アルキル基を 示す。) で表される有機金属化合物が適当な蒸気圧を有 するために好適である。

【0033】該3-5族化合物半導体のn型ドーパント として、4族元素と6族元素が重要である。具体的には Si、Ge、Oが挙げられるが、この中では低抵抗のn 型がつくりやすく、原料純度の高いものが得られるSi が好ましい。Siドーパントの原料としては、シラン ラン (CH。SiH。) などが好適である。

【0034】該3-5族化合物半導体の製造に用いるこ とができるMOVPE法による成長装置としては、通常 の単枚取りまたは複数枚取りのものが挙げられる。複数 枚取りのものでは、ウエファ面内でのエピタキシャル膜 の均一件を確保するためには、減圧で成長することが好 ましい。複数枚取り装置での好ましい成長圧力の範囲 は、0.001気圧以上0.8気圧以下である。

【0035】キャリアガスとしては、水素、窒素、アル ゴン、ヘリウム等のガスを単独または混合して用いるこ 40 とができる。ただし、水素をキャリアガス中に含む場 合、高い I n N 混晶比の該化合物半導体を成長すると充 分な結晶性が得られない場合がある。この場合、キャリ アガス中の水素分圧を低くする必要がある。キャリアガ ス中の水素の好ましい分圧は、0.1気圧以下である。 【0036】これらのキャリアガスのなかでは、動粘係 数が大きく対流を起こしにくいという点で水素とヘリウ ムが挙げられる。ただし、ヘリウムは他のガスに比べて 高価であり、また水素を用いた場合、前述のように該化 合物半導体の結晶性がよくない。窒素、およびアルゴン 50 実施例1と同様にして、LEDの作製および評価を8回

は比較的安価であるため、大量にキャリアガスを使用す る場合には好適に用いることができる。

[0037]

(6)

【実施例】以下、本発明を実施例に基づいてさらに詳細 に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではな

実施例1

MOVPE法により図4に示す構造の3-5族化合物半 導体を作製した。基板1として、サファイアC面を鏡面 研磨したものを有機洗浄して用いた。成長方法について は、低温成長バッファ層として、GaNを用いる2段階 成長法を用いた。550℃で厚さが約300ÅのGaN パッファ層 2 、 1 1 0 0 ℃で厚さが約 3 μmのSiをド ープしたn型GaN層11、第1の層である1500Å のノンドープGaN層10を水素をキャリアガスとして 成長した。

【0038】次に、基板温度を750℃、キャリアガス を窒素とし、キャリアガス、TEG、窒素で1ppmに 希釈したシランおよびアンモニアをそれぞれ4s1m、 O. O4sccm、5sccm、4slm供給して、第 3の層であるSiをドープしたGaN層4を300A成 長した。さらに同じ温度にてTEG、TMI、およびア ンモニアをそれぞれ O. 04 s c c m、 O. 24 s c c m、4slm供給して第2の層であるノンドープのIn 。。Gao.7 N層5を70秒、TEG、TEA、アンモ ニアによりノンドーブのGa。。A1。2 Nの保護層6 を10分成長した。ただし、s1mおよびsccmとは 気体の流量の単位であり、1slmは1分当たり、標準 状態で1リットルの体積を占める重量の気体が流れてい (SiH₄)、ジシラン (Si₂ H₆)、モノメチルシ 30 ることを示し、1000sccmは1slmに相当す る。なお、この層9と層4の膜厚に関しては、同一の条

件でより長い時間成長した層の厚さから求めた成長速度

がそれぞれ43 A/分、30 A/分であるので、上記成

長時間から求められる膜厚は、それぞれ50Å、300

&と計算できる。 【0039】保護層6を成長後、基板の温度を1100 *Cとし、MgをドープしたGaNからなるp型層7を5 000Å成長した。こうして作製した試料を1気圧の窒 素中800℃、20分の熱処理を行ない、Mgドープ層 を低抵抗にした。このようにして得られた試料を常法に 従い、電極を形成し、LEDとした。p電極としてNi - Au合金、n電極としてAlを用いた。このLEDに 順方向に20mAの電流を流したところ、ほとんどのL EDが明瞭な青色発光を示した。電圧を加えても発光し ない不良品は、全体の12%であった。不良品を除いた LEDについて20mAでの駆動電圧を検査したとこ ろ、平均値が3.7Vで、全体の95%が4.0V以下

【0040】実施例2

であった。

行なった。1回毎のエビ基板の作製、評価においての不 良品率は9~13%であり、不良品を除いたLEDにつ いての駆動電圧の平均値は、3.6~3.8 Vであり、 4.0 V以下の駆動電圧であったLEDの割合は、93 ~96%であった。

【0041】比較例1

第3の層であるGaN層4を成長しないことを除いて は、実施例1と同様にして、LEDを作製し、評価した ところ、不良品率は15%であり、不良品を除いたLE Dについての駆動電圧の平均値は3.8Vであり、4. 0 V以下の駆動電圧のLEDの割合は、35%であっ た。また、輝度の平均値は、実施例1に比べて約1割低 下した。

[0042] 比較例2

比較例1と同様にして、LEDの作製および評価を8回 行なった。1回毎のエピタキシャル基板の作製、評価に おいての不良品率は、12~20%であり、不良品を除 いたLEDについての駆動電圧の平均値は、3.7~ 4. 5 Vであり、4. 0 V以下の駆動電圧であったLE Dの割合は、20~45%であった。

【0043】実施例3

第1の層がノンドープのGa。。 86 A 1 。 16 N であること を除いては、実施例1と同様にして、LEDの作製およ び評価を行なった。不良品率は、11%であり、不良品 を除いたLEDについての駆動電圧の平均値は、3.6 Vであり、4.0 V以下の駆動電圧であったLEDの割 合は、93%であった。

【0044】実施例4

第3の層がSiをドープしたGa。。Al。。Nである ことを除いては、実施例1と同様にして、LEDの作製 30 2...バッファ層 および評価を行なった。不良品率は、12%であり、不 良品を除いたLEDについての駆動電圧の平均値は、 7 Vであり、4.0 V以下の駆動電圧であったLE

Dの割合は91%であった。 【0045】実施例5

第3の層が膜図1000ÅのSiをドープしたGaNで あることを除いては、実施例1と同様にして、LEDの 作製および評価を行なった。不良品率は、12%であ り、不良品を除いたLEDについての駆動電圧の平均値

12 は、3.6 Vであり、4.0 V以下の駆動電圧であった LEDの割合は、94%であった。

【0046】実施例6

実施例1と同様にして、サファイア基板上に厚さが約3 0.0 ÅのGaNパッファ層、運さが約3 μmの第1の層 であるノンドープGaN層を成長した。さらにキャリア ガスがAェであることを除いては実施例1と同様にして 第3の層である300ÅのGaN層、第2の層である5 0 Åの I n。。 G a。, N層、保護層である300 Åの 10 Ga。、A1。、N層を成長した。こうして得られた量

子井戸構造のフォトルミネッセンススペクトルを測定し たところ、量子井戸からの明瞭な青色発光が観測され、 高品質の量子井戸が作製できていることが確認できた。 [0047]

【発明の効果】本発明の3-5族化合物半導体の製造方 法により、生産性が高く、歩留まりが向上した、特性の 優れた発光素子の作製が再現性よく可能となり、工業的 価値が大きい。

【図面の簡単な説明】

20 【図1】本発明の3-5族化合物半導体の1例を示す断

【図2】本発明の3-5族化合物半導体の1例を示す断 面図。

【図3】本発明の3-5族化合物半導体の1例を示す断

【図4】実施例1で作製した本発明の3-5族化合物半 導体を示す断面図。

【符号の説明】 1... 基板

3...第1の層であるn型GaN層

4...第3の層であるGaA1N層

第2の層であるInGaN発光層

6...保護層 7...p型層

8. . . n型InGaN層

9...n型GaAlN層

10... 第1の層であるノンドープGaN層

11... Siをドープしたn型GaN層11

